

EP0197514 EDIG DESE Caros





Pharmaceutical composition for use in increasing bone mass.

Patent Number: F EP0197514, B1

Publication

date:

1986-10-15

Inventor(s):

NEER ROBERT M; POTTS JOHN T JR; SLOVIK DAVID M

Applicant(s):

GEN HOSPITAL CORP (US)

Requested

Patent:

☐ JP62000033

Application

Number:

EP19860104562 19860403

Priority Number

(s):

US19850720018 19850404

IPC

Classification:

A61K37/24

A61K38/29

Classification:

Equivalents:

AU5561686, AU599905, CA1288695, DE3686343D, DE3686343T,

☐ DK155686, ☐ DK172816B, ☐ IE59620, IL78342, JP2531505B2,

Cited patent(s): EP0110294; US4241051; US3956260

Abstract

A method for increasing bone mass in a human afflicted with osteoporosis or a similar disease which comprises administering to the human so afflicted an effective amount of a composition comprising a parathyroid hormone or physiologically active fragment thereof, or equivalents thereof, in combination with either (a) a hydroxylated Vitamin D compound, or a structual or functional analogue thereof, or (b) a dietary calcium supplement. Pharmaceutical compositions containing the necessary components are also disclosed.

Data supplied from the esp@cenet database - I2

99日本国特許庁(JP)

⑩特許出願公開

母 公 開 特 許 公 報 (A) 昭62-33

@Int_Cl_4

識別記号

庁内整理番号

母公開 昭和62年(1987)1月6日

A 61 K 37/24

AEG

7138-4C ×

審査請求 未請求 発明の数 2 (全12頁)

図発明の名称 骨質量増加用医薬複合剤

②特 顧 昭61-78048

❷出 願 昭61(1986)4月4日

優先権主張 91985年4月4日9米国(US)90720018

の発 明 者 ジョン、ティー、ポッツ、ジュニア

アメリカ合衆国 マサチユーセツツ州、ニユートン、チェ

ストナツト、ストリート 129

3発 明 者 ロバート、エム、ネア

アメリカ合衆国 マサチユーセツツ州、ケンブリッジ、リ

ーデセル、アベニユ 9

⑪出 願 人 ザ、ゼネラル、ホスピ

アメリカ合衆国 マサチユーセツツ州、ポストン、フルー

ツ、ストリート(番地なし)

タル、コーポレーショ ン

外2名

の代理 人 弁理士 佐藤 一雄

最終頁に続く

明細書の浄音(内容に変更なし)

明 報 書

1. 発明の名称

骨質量增加用医薬複合剤

- 2. 特許請求の範囲
 - 1. (イ) ヒドロキシル化ピタミン D 化合物、 または
 - (ロ) 非路性カルシウム塩

と狙み合わされた創甲状腺ホルモンまたはその生理学上活性なフラグメントを含む医薬複合剤。

- 2. 該調甲状腺ホルモンフラグメントがヒトまたは動物から得られる関甲状腺ホルモンの最初の34アミノ酸残基より成るペプチドである、特許研究の範囲第1項記載の医療複合剤。
- 3. 践ホルモンフラグメントがヒトから得られる、特許請求の範囲第2項記載の医薬複合剤。
- 4. 該フラグメントが下記のアミノ設配列を 有する、特許請求の範囲第1項記載の医療複合剤。

H₂ N - $\frac{1}{5}$ er - Vai - Ser - Glu - $\frac{5}{1}$ le - Gln - Leu - Met - His - $\frac{1}{4}$ Sn - Leu - Gly - Lys - $\frac{1}{5}$ His - Leu - Asn - Ser - Met - Glu - Arg - Val - Glu - Trp - Leu - Arg - Lys - Lys - Leu - Gln - Asp - Val - His - Asn - Phe - COOH

- 5. 該複合対が100~700単位の副甲状腺ホルモンフラグメントを含む、特許請求の範囲第1項記載の医薬複合剤。
- 6. 該複合郊が200~600単位の副甲状腺ホルモンフラグメントを含む、特許請求の範囲第2項記載の医療複合剤。
- 7. 該複合剤が400~500単位の翻甲状腺ホルモンフラグメントを含む、特許請求の範囲第3項又は第4項記載の医系複合剤。
- 8. 気複合体が1・ヒドロキシピタミンDまたは1,25-ジヒドロキシピタミンDを含む、

特許請求の範囲第1項記載の複合剤。

- 9. 該ビクミンD化合物が1.25-ジヒドロキシビタミンDである、特許請求の範囲第1項の複合剤。
- 10. 該複合別が該ビタミンD化合物
 0.05~150μgを含む、特許請求の範囲第
 1項記載の複合剤。
- 11. 該複合別が該ビタミン D 化合物 O. O 5 ~ 3. O μ g を含む、特許請求の範囲第 8 項記収の複合剤。
- 12. 該複合剤が該ビタミンD化合物
 0.05~2.0μgを含む、特許請求の範囲第
 9項記載の複合剤。
- 13. 該複合剤が非海性対イオンに結合した カルシウムを含む、特許請求の範囲第1項記収の 複合剤。
- 14. 該非併性対イオンが炭酸塩、クエン酸塩、リン酸塩、グルコン酸塩、乳酸塩、塩化物およびグリセロールリン酸塩である、特許開求の範囲第13項記載の複合剤。
- 19. 第一の容器は訓甲状腺ホルモンのペプ チドフラグメントを含む、特許調求の範囲第17 項記載のキット。
- 20. ベプチドフラグメントは副甲状腺ホルモンのアミノ末端から最初の34アミノ酸残基からなる、特許請求の範囲第19項記載のキット。
- 2 1. 相乗薬剤はヒドロキシル化ピタミンD 化合物である、特許請求の範囲第 1 7 項記載のキット。
- 22. 該化合物が1-ヒドロキシピタミンDである、特許請求の範囲第21項記載のキット。
- 23. 該化合物が1.25-ジヒドロキシピタミンDである、特許請求の範囲第21項記載のキット。
- 24. 相乗薬剤がカルシウム補助食である、 特許請求の範囲第17項記載のキット。

- 15. 該複合剤が該カルシウム場 12.5~ 50 mmolesを含む、特許額求の範囲第1項記載の複合剤。
- 16. 該カルシウム場が良酸カルシウムである、特許請求の範囲第14項記載の複合剤。
- 17. 一以上の容器を動かないように収納するために区画化されたキャリアからなる骨質量を 増加させる組成物の投与用キットであって、
 - (イ) 第一の容器あるいは一連の容器はヒト または他の動物から入手可能な副甲状腺ホル モンを含み、
 - (ロ) 第二の容器は副甲状腺ホルモンと相乗 的に作用して骨質量を増加させる薬剤を含み、
 - (ハ) 第三の容器は該キットの成分を再構成 させるかあるいは希釈するための護函説を含 む

ものである上記キット。

18. キットは第一の薬剤および第二の薬剤を扱与するための手段を含む、特許請求の範囲第 17項記載のキット。

3. 発明の詳細な説明

発明の背景

.発明の分野

本発明は骨粗鬆症 (osteoporosis) のヒトにおける骨質量増加方法に関する。

従来技術の説明

母粗鬆症に一般に存在する問題は、正によたつき歩行(staggering)である。米国だけでこの疾患の症状を示す者が数百万人いるとみられている。この疾患は老齢化、特に女性に必然的に伴うものらしく、発病率は予想される人口の老齢化に伴い

Tuber 870 of the 1974 of 1997, 1997.

様々な方法が、従来技術において、骨閣螺症をもつとトの骨質量を増加することについて論じられてきた。これらの治療には、フッ化ナトリウム、アンドロゲン、生物学的に活性な関甲状腺ホルモン単独、カルシトニン及び高リン酸食に建合されたカルトニンの投与法がある。ファ化ナトリウムによる治療を除き、これらの治療では患者によって骨架を増加させるが、競骨質量及び骨強度に対

(Reeve et al. British Medical
Journal, 280:1340(1980))は、
ヒトの骨粗螺症に対するヒト副甲状腺ホルモンの
フラグメント(トアTH(1・34))の効果を
けんたマルチセン・は、(Bulticenter trial)
結果について記載している。若せたが、このの
はななでは、ないの母素をはないない。ないはないないののののののののではないののではないののではないののではないののではないののででではないののではないののででではないののではないののででではないののででではないののではないののではないのであるらしいと著目のであるに、は、カー・コールのでは、カー・コールのでは、カー・コールのでは、カー・コールのでは、カー・コールのでは、カー・コールのであるらしいと著目は推奨している。

エルセピア/ノース・ホランド・パイオメディカル・プレス(Elsevier /North-Holland Blowedical Press)が1981年に出版したモノクローナル抗体と免疫試験の発展 (Monoclonal Antibodies and Developments する効果は不確実であって、骨軟化症の高度の危 険性を帯びるとともに他の望ましくない例作用を きたす。

これらの先行方法を同示し論じた典型的な文献には下記のものがある。プラッガー(Brugger)らの米国特許第3、956、260号明初書は骨粗器症治療のための合成ポリペプチドの製造及び使用法について関示している。このポリペプチドは本発明のものとは無関係である。クリスティ(Christie)らの米国特許第4、241、051号明和書は、耳の病骨治療のためにカルシトニンホルモンを局所投与することについて示している。リープら、プリティッシュ・メディカル・ジャ

ーナル、第280巻、第1340頁、1980年

In Jamunoassay)第239頁において、リーフらは、上記研究で明らかになったいくつかの問題に答える形で、自らの進展について報告している。著者らは、彼らのカルシウム陽管吸収実験では合和就定について考えられる欠点を指摘すると述べ、更に例えば、hPTH未投与期間内に適量の1。25-(OH)2 ピタミンD3 を投与してこの欠点を解消することが必要であるかもしれないと推測している。

へフチら、クリニカル・サイエンス、第62巻、第389頁、1982年(Hefti et al., Clinical Science, 62:389(1982))は、副甲状腺ホルモン又は1,25~(〇H)2ピタミンD3が添加された高カルシウム食を用い、骨粗粘症であること以外は正常な成体ラットを使用した研究について記載している。著者らは、これらの研究では体内カルシウム及び骨格重量の増加が見られたが、骨割粘定の進行中に減少した各々の骨架の再生はなかったと報告している。エンドーら、ネーチャー、第286巻、第262頁、

A CONTROLLAR CONTROL POR CONTROL PROCESS.

1980年(Endo et al., Nature, <u>286</u>: 262(1980))は、調甲状腺ホルモン(PTH)と一緒にビタミンDの代謝産物を用いてインビトロでの母形成を促進させることについて論じている。しかしながら、PTH及び1, 25-(OH)₂ ビタミンD₃ によるこれらの治療は、骨の再石灰化を促進させるという点で、PTH単独よりも効果がなかった。

レーダーら、カルシファイド・ティシュー・インターナショナル、第29巻、第1号、第21頁、1979年(Rader et al... Calcified Tissue International. 29(1):21(1979))は、カルシウム食と副甲状腺油出物の腹腔内性別によっての、甲状腺及び副甲状腺切除ラットの治療法について記載している。。産生を促進し、骨石化の環によって、野らかになる骨は、骨皮質での空洞の出現によって、野らかになる骨は、野ち飛ん、即ち骨基質形成に対し効果がなかった。

43巻、第5号、第696頁、1967年(Pec het et al., American Journal of Medicine. 43(5):696(1967))は、ビタミン D が骨形成よりも骨吸収に対して効果を発揮する ためには最小限の副甲状腺ホルモンが必要である と述べている。マーゴブら、バイオケミカル・ア ンド・パイオフィジカル・リサーチ・コミュニケ ーションズ、第62巻、第901頁、1975年 (Mahgoub et al., Biochemical and Biophysical Research Communications. 62:901(1975)) において、若者らは 実験法について記載し、更に、活性ピタミンD代 財産物 (25 - OHピタミンD3 及び1.25 -(〇H), ビタミンD,) は、顔甲状腺ホルモン の効力を増大させて、培養ラット胎児骨額肌のほ 状AMPAを増加させると述べている。

しかしながら、これらの方法はいずれも、骨和 蟹症及びその関連疾患に対して臨床的に利用可能 な治療技術を提供するものではなく、望ましくな い関作用をよく引き起こした。その結果、別作用 ウォングら、サージカル・フォーラム、第30巻、第100頁、1979年(Wong et al., Surgical Forum, 30:100(1979))は、甲状腺及び副甲状腺切除イヌに毎日間甲状腺 抽出物を筋肉内投与するか、又は1.25-(OH)2 ビタミンD3 を軽口投与し、同時に甲状腺補充療法を行なうと述べている。これらの治療におけるカルシウム食の吸収性の効果は、骨粗器定に関してではなく、副甲状腺機能に関して論じられている。

ピーコックら、ピタミンD・プロシーディングス・ワークショップ、イー・ノーマン出版、第411頁、1977年(Peacock et al... Vitamin D Proceedings Workshop... E. Norman . Ed.. p. 411(1977))は、組織培養のマウス顕葦骨に対するピタミンD代財産物及び副甲状腺ホルモンの吸収効果に対するカルシトニン及びステロイド系性ホルモンによる用きについて周示している。ペチェットら、アメリカン・ジャーナル・オブ・メディシン、第

が最小限で一般的に有効な治療法の必要性が未だ に存在しているのである。

発明の要旨

したがって、骨和螺症のヒトに対し骨質量を増加させるような方法を提供することが本発明の目的である。

骨粗鬆症のヒトに対し骨質風を増加させるため に使用することができる医薬組成物を提供することも本発明のもう一つの目的である。

以下の記載から更に容易に明らかとなるように、本発明のこれらの、そして他の目的は、ヒトの骨質量を増加させる方法を提供することによって達成されたのであるが、その方法とは、副甲状腺ホルモン又はその生理学上活性なフラグメントもしくはその等価物を、(a)ヒドロキシル化ピタミンD化合物、又はその構造的もしくは機能的類似、あるいは(b)カルシウム補助食と組合せて前記ヒトに投与することからなるものである。

好ましい選様の説明

本発明者らは、この効果を達成するための従来

方法よりも著し、改善された骨質の出加方法を発明した。本発明は、骨割財産をもつと下に対し、対別甲状腺ホルモン又はその生理学上活性なフラグはメントを、ヒドロキシル化ビタミンD誘導はカルとの構造的もしくは機能的類似物、あるいはなる。本発明は更に、該方法に使用するための医薬組成物からなる。

本発明は、骨粗器症として分類されるすべての 疾患、特に、閉脏损骨粗器症、老人性骨粗器症、

ものではなく、天然型をもとに合成されたもので あってもよいことを意味する。

"フラグメント"という語は、具体的に示したものより大きいか又は小さい化合物を除く意味ではなく、天然副甲状腺ホルモンから入手可能なすべての成分、即ち天然化合物自体の大きさより小さいか、それ自体の大きさか又はそれより大きいすべての成分を包含した意味である。

PTHFにはまた、副甲状腺ボルモンに関連した活性を保持する化学的に修正された副甲状腺ホルモンのフラグメントを含む。必要とされる活性は骨形成促進作用である。考えられる修正型としては:

(1) ヒトPTH分子の34番目から84番目まで又はそれを超えた位置のカルボキシルアミノ酸の仲長、あるいはアミノ末端の仲長、あるいは他の望ましい性質を生じるアミノ酸の図扱、例えばカルボキシルボキシルでようなもの、を有するPTHF。望ましい修正は、代明を遅延せし

本発明方法に含まれる第1の成分は"副甲状腺ホルモン"又はそのフラグメントであり、以後"PTHF"と略記する。PTHFは、ヒト又はその他の存権動物から入手可能な副甲状腺ホルモンの最初の26個、28個、34個又は他の生理学上活性なアミノ機数(アミノ末端からの数)からなる

"入手可能な"という語は、PTHFは必ずし も動物が産生した説甲状腺ホルモンから得られた

め、及び/又は、インピポ活性を高めるもの でなければならない。

- (2) 1~38個のアミノ酸が伸長され、レセプター結合能、即ちモル当りの話性を高めた P THF:
- (3) 代謝を遅延させてインビボ活性を高めるためにD-アミノ酸が置換されたPTHF;
- (4) 皮膚、粘膜又は胃腸管からの吸収性を高めて非経口注入する必要性を解消させるために 化学的に修正されたPTHF:及び
- (5) PTHFの生理学上許容される塩及びエス テル類

昭乳動物から入手可能なPTHF(PTHF1-34)は、誘導体のような他のタイプの副甲状腺ホルモンフラグメントよりも一般に好ましい。
ヒト副甲状腺ホルモンの最初の34個のアミノ酸
残益からなるPTHF(以後、"hPTHF1-34"と略記する)の使用は、ヒトに使用する場合には特に好ましい。その他の好ましいPTHFは、下記の望ましい件質の一部又は全部を有する

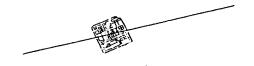
ものである:必要とされる話性面での作用の向上、 投与簡易性の向上、潜在的副作用を減少せしめる 選択性の向上、及びヒトにおける反免疫作用を回 選するための抗原性の低下。下記式のPTHF分 子は特に好ましい:

H₂ N - $\frac{1}{5}$ or - Val - Ser - Glu - $\frac{5}{1}$ le - Gln - Leu - Met - His - $\frac{1}{4}$ Ser - Leu - Gly - Lys - His - $\frac{1}{5}$ Leu - Asn - Ser - Met - Glu - Arg - Val - Glu - Trp - Leu - Arg - Lys - Lys - Leu - Gln - $\frac{3}{4}$ Sp - Val - His - Asn - Phe - COOH

 て定義づけられる。各種PTH類似物の効力比は各々の検定法毎に異なる。"単位"はチック高力ルシウム血症検定に基づき表わされている。

他のPTHF分子についての投与固範囲は、ヒトにおいて骨再形成を促進するのに充分高い範囲であるが、正味の骨吸収を起こしたり、あるいは骨無機質の波効化により高カルシウム血症又は高カルシウム尿症を起こすほどの高い範囲ではない。 トPTHF1・34以外の化合物の投与過は、体理を基準とし、または適切に確立された参照標準によって決定することができる。

本発明のヒドロキシル化ビタミン D 化合物には、
1 - α - ヒドロキシビタミン D 3 、 1 - α . 2 5
- ジヒドロキシビタミン D 3 及びそれらのビタミン D 2 類似物:即ち、1 - α - ヒドロキシビタミン D 2 及び1 - α . 2 5 - ジヒドロキシビタミン D 2 を含む。これらの分子は下記式を有する:



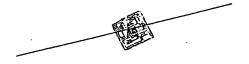
HO W CH₂

1 - α - ヒドロキシ 1 - α , 2 5 - ジヒドロ ヒタミンD キシピタミンD

上記式中、 C ・ 2 2 と C ・ 2 3 との 結合は 単結合でも二重結合であってもよく、 更に式中、 X は H でも - C H 3 であってもよい。

これらのヒドロキシル化ビタミンD分子の特性を保有した化学的変換物は等価物とみられる。 好ましい変換物は、上記化合物のグルクロニド及びは、シヒドロタキステロール、ビタミンDの5。6・トランス体、並びに、多の世界をヒドロキシル化していなくても思いないないできる他のすべてのビタミンDの形のような後物である。最も好ましいものは、投与棒で後、短

ピタミンD成分の投与路範囲は、ピタミンDの特徴的効果、特に骨粗器定過者において向上したカルシウム腐管吸収性を充分に発揮するようなものであるが、高カルシウム尿症又は高カルシウム血症を記こすほどの大量な範囲ではない。各種ピタミンD類似物の可能投与過範囲は表1に示されている。



		æ Ha	_
ピタミンD類似物	広い範囲		最も好ましい 晩 朗
1-α, 25-(OH) ₂ ビタミンD ₃ 又 は 1-α, 25-(OH) ₂ ビタミンD ₂	0.05 ~ 2.0	0.1~ 1.0	0.25 ~ 0.50
1 - α - OHピタミンD ₃ 又 は 1 - α - OHピタミンD ₂	0.05 ~ 3.0	0.1~ 1.5	0.25 ~ 0.75
25 - OHピタミンD3 又は、 25 - OHピタミンD2	10~150	20~100	20~50
ビタミンD ₃ 又 は ビタミンD ₂	3日毎に1250 ルタ〜 3750ルタ/日	1250 μ g \sim	1250µg×3
ジヒドロダキステロール	0.2~ 1.2 吗 /日	0.2~ 0.6 呵/日	0.2~ 0.4 #9/日

a 他に記載がなければ単位μg/日

が投与されたときには対して対イオンが無森性である場合に使用することができる。 通切な典型的無路性対イオン 酸塩、 外酸塩、 クエン酸塩 び り し ロールリン酸塩、 乳酸塩、 塩化 物及び 前り は の上限 は カルシウムの 毒性作用によって 決定 うに 、 鬼 者 毎 に よって わず か に 異なる。 典型 的 に は 、 ヒトの場合、 1 日当りの 許 容上 限値 は 2 0 0 0 0 ማカルシウム/日である。

本発明方法の適用は、本発明方法に使用するための成分を含有した医薬複合剤によって補助される。このような医薬複合剤は従来技術では示唆されていなかったが、それは特定の成分複合剤の使用を伴う本発明方法が従来技術では未知であったためである。

ここで用いられる"医浆複合剂"とは、典型的な組成物のように本発明の2成分の完全な混合物のみならず、キット又は医薬パックの形のような非混合的組合せをも含む意味である。

本発明で使用される"カルシウム補助食"とは、 1日の許容食事品として進められる角以上のレベ ルで通常の食事にカルシウムを添加したものを意・ 味する。正常な成人では、推奨できる1日の許容 皿は20~25 maolカルシウムノ日で閉程後の女 性ではわずかに高くなるが、米国の成人における カルシウムの慣用的摂取量はわずかに12~18 BBOI/日である。多くの骨粗発症のヒトでは、脳 質のカルシウム吸収能が低いため、このような段 過条件以下のカルシウム食では彼らの骨粗鬆症を 悪化させるにしかすぎない。したがって、成人の ためのカルシウム補助食としては、食事及び補助 食の総経口摂取量を38~50mmol/日まで増加 させるように充分なカルシウムを投与することを 含む。カルシウム補助食が用いられる場合は、カ ルシウムは無爵性の形で投与される。ここで述べ る投与速度は実際のカルシウム量に関するもので あり、使用される現実の化合物の投与速度は投与 すべき化合物の式量から簡単に計算することがで きる。ミルク又はカルシウムの無毒性塩は、それ

典型的な本発明の医変混合組成物は、ヒドロキシル化ピタミンD化合物あるいはカルシウムを組合されたPTHFを含有する。組成物は更に医薬上許容される組体を含有していてもよく、また、経口投与する場合は、PTHFを含有していてもよい。

全国 化阿特尔氏试验器 阿德克 数据记录 化电影设计器

を想測させるのに的した形態としては、特別水のように従来一般に使用される不活性が訳剤を含有した、乳剤、 類濁剤、シロップ及びエリキシルがある。不活性が釈剤以外に、このような組成物は、
砂剤剤、乳化剤、 製剤剤、 甘味剤、 香味剤及び芳香剤のようなアジュバントをも包含することができる。

本発明は、本発明の薬剤又は本発明の成分を含有する医薬相成物の製造方法にも関するものであるが、ここで薬剤とは骨質量を増加させるために使用されるものをいう。

本発明での投与に際して使用される物質は、理論的には、キットの製造に適している。このようななキットは、パイアル・チューブその他のような1以上の容器手段を動かないように収納するために区面化された運搬手段からなっていてもよく、該容器手段の各々は、本発明方法に使用されるシリンの、針、スプレー又は皮膚貼剤のような手段とから構成される。

D₃ (1.25-(OH)₂ D₃) O.25μ9 を投与した。4人目の患者には、高カルシウム摂取(総摂取 B5 O maol Ca /日以上)を受けさせる一方で、向母の測甲状腺ホルモンフラグメントを投与した。カルシウムとリンのパランスを考強したこれらの治療の効果は表 2 に示されている。骨密度に関するこれらの治療効果は表 3 に示されている。

明えば、容器手段の一つは、 凍結乾燥品又は溶液の副甲状腺ホルモンフラグメント (1 - 3 4)を含有することができる。 第二の容器は、 ヒドロキシル化ピタミンD化合物、 又は錠剤 もしくは溶液のカルシウム 補助食を含有することができる。 速搬手段は、 キット内の凍結乾燥成分を再水和するための抵衝液を含有した第三の容器を有していてもよい。

上記の阅示は本発明を一般的に説明する。更に 完全な理解は下記具体例を参照して得ることができるが、下記例はここでは説明だけの目的で挙げ られているのであって、他に指摘のない限り限定 させるためのものではない。

本発明の方法および組成物の効果をヒトの患者で調べた。骨粗発症の3人の成人男性に、正常のカルシウム食(15~20mol/日)をとらせる一方で、6~12か月間にわたり毎日ヒト副甲状腺ホルモンフラグメント(トPTHF1・34)500単位及び1、25・ジヒドロキシビタミン

表 2

カルシウム	h f 1, 25	者 PTH+ (研) ₂ 治療中	_		考 ? PTH+ - (OH) 2 <u>治療中</u>	_		者 : PTH+ - (OH) ₂ 治銀中	_	h i	者 PTH+ a>2g 治銀中	<u>Δ</u>
血清(■9%)	9. 19	9.44	+0.25	9. 24	8.75	49	9. 7	9.3	-0.4	9. 32	9, 46	+0.14
尿(✍/日)	255	400	+145	191	243	•52	237	297	+60	288	372	+84
バランス			4.									•
(#9/日)	-114	-61	+53	-320	+114	+434	-110	-223	-113	-199	+131	· +330
吸収量(199/日)	136	339	+203	-129	345	+474	103	123	+23	90	499	+409
<u>リーン</u>												
血清(■9%)	4.34	3.99	35	3. 52	3.56	+. 04	4.5	4. 0	-0.5	3.55	3.59	+0.04
尿 (<i>mg/</i> 日)	1028	1073	+45	805	548	-257	459	768	-309	1339	1400	+61
バランス												
(99/日)	-254	-142	+112	-262	+213	+475	173	-90	-263	+33	+188	+155
吸収量(約/日)	774	931	+157	542	745	+203	632	679	+47	1372	1587	+215

カルシウムバランスの改善については表2に示されている。カルシウムバランスの一貫した改善
効果の観察が失敗したのは、推奨されるカルシウム 扱取許容量を有する食物の供給 登以上にカルシウムの 顕管吸収量を増加させる処理をせずに 別甲状腺ホルモンを投与した場合に見られた一つの否定 変因であった。

3人のこれら同様の患者の前腕において、骨皮 質密度が継続して維持されていることは表3に示されている。コントロール剤定は各人について散か月にわたり行なわれたが、治療効果は数か月の 間隔で行なわれた剤定値にも反映されている。

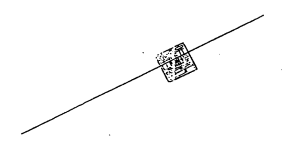


表 3 1/3末端の骨密度(g/cm3)

	息 者 1	忠 者 2	思 者 3	患 者 4
コントロール	0.75	0.74	0.80 •	. 625
	0.75	0.79	0.74	.63
	••	0.78		. 613
治療中	hPTH+ .	hPTH+	hPTH+	hPTH+Ça
	(1, 25 - (OH), D)	(1.25-(OH), D)	(1, 25 - (OH) ₂ D)	
	0.67	0.79	0.71	. 61
	0.71	0.82	0. 71	. 65
•	0.69	0.83	0.69	. 60
	0.72		0.73	. 67
	0.74	,	0. 70	
治療後	0. 75	0.83		
	. (4か月間未治療)	(1年間未治療)		

治療開始2-1/2年前

治療11か月の骨密度

	法取值 1	決	収	値	2
L 1	91.1	9	0	•	7
L 2	88.0	9	0		2
L 3	83.2	9	0		7
	治康17か月後の母帝!	Û			
L 1	1 1 1	1	0	7	
L 2	99	1	0	7	
L 3	1 0 5		9	7	

治療教了時の母密度

L 1	104	109
L 2	1 1 0	104
L 3	106	107

表4に示された治療11か月後の骨密度は、この患者の年令の男性平均よりも標準温差が約2低い。本発明方法による治療終了時の骨密度温定値は、9か月の治療期間後と比べて、約20%の骨密度の上昇が見られる。

91 2

特発性骨粗鬆症の5人の成人男性を、例1に記 秋した投与風にて、hPTHF(1-34)及び 1.25-(OH)₂ D₃ (患者5~8)、又は hPTHF(1-34)及びカルシウム(患者4) で治療した。この試験結果は図1に図示されてい る。各既権体は骨漿密度測定値はK₂ HPO₄ に 換算して示されている。すべての患者が、治療期 岡中、椎骨楽密度の著しい増加を示した。

患者4は治療を中止した治療20か月目まで母 密度の安定した増加を示した。治療中止後14か 月目に骨密度を測定したところ、この患者の骨密度は再び低下した。このことは更に、 脊椎の骨梁 密度に及ぼす骨粗器症の影響を解消させる本発明 の組合せ療法の有効性を示すものである。

思者 7 及び 8 では、治療前に育根の破損があったため、数個の椎骨については測定が不可能であった。これらの図は、これら患者の骨緊密度に対する構進的で一貫した改善効果を示している。

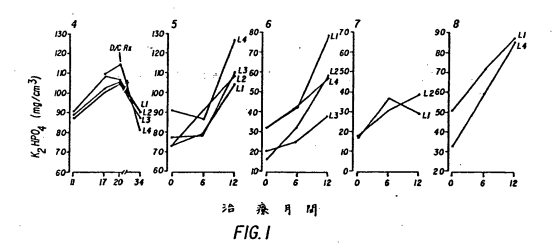
骨皮質密度を、これら同一の患者の前腔において、治療前及び治療中3か月毎に測定した。密度 測定では一定の変化は見られなかった。

本発明はこのように充分に阅示されているが、 前記発明の精神又は範囲から逸脱しない限り、多 くの変更及び修正を加えることができることは当 業者にとって明らかであろう。

4. 図面の簡単な説明

図は、特発性骨粗繋症の5人の成人男性における、本発用の治療に伴う骨楽密度の変化を示すグラフである。

図面の浄唐(内容に変更なし)



第1頁の続き

⑤Int.Cl.* 識別記号 庁内整理番号 //(A 61 K 37/24 31:19 7330-4C 31:59 7252-4C 31:66 7252-4C 33:10 7252-4C

の発 明 者 デイビッド、エム、ス アメリカ合衆国 マサチユーセツッ州、ニユートン、ダドロビク リー 85

手続補正 雷(放)

昭和61年7月23日

特許庁長官 黑田 明雄 殿

1. 事件の表示

昭和61年 特許 廟 第78048号

2. 発明の名称

骨質量增加用医薬複合剤

3. 加正をする者

事件との関係 特許出顧人

ザ、ゼネラル、ホスピタル、コーポレーション

4. 代 现 人

東京都千代田区丸の内三丁目 2 番 3 号 電話東京(211)2321 大代表

6428 弁理士 佐 荔 --

5. 補正命令の日付

明 和 61年 6 月 4 日 (発送日 昭和61年 6 月24日)

6. 補正の対象

類型の特許出頭人の調、委任状、明和国、図面!

7. 福正の内容

(1) 別紙の通り

(2) 明和掛および図面の浄電(内容に変更なし)

Separate Caree Computer Association (Market For Caree)

61.7

				*	• .
				.*	
	·				
·					
				·	
		·			
·					
	•				